この電子化された添付文書をよく読んでから使用してください。

体外診断用医薬品

**2023 年 4 月改訂 (第3版)

*平成30年1月改訂 (第2版)

製造販売承認番号 20400AMZ01146000

培養同定・一般細菌キット

** I Dテスト・HN-20ラピッド

IDテスト・HN試薬

【形状・構造等(キットの構成)】

本品は、IDテスト・HN-20ラピッドの成績判定に必要な判定用試薬がセットされています。

構成試薬

成分(1mL 中)

コバック試薬 50.0mg 6mL×1本 p·ジメチルアミノベンズアルデヒド • 亜硝酸塩検出試液 I 9mL×1本 スルファニル酸 8.0mg 亜硝酸塩検出試液Ⅱ 9mL×1本 ジメチル-α-ナフチルアミン 6.0mg • 亜鉛末 2.5g×1本

【用法・用量(操作方法)】

下図の通り各試液を指定のホールに滴下します。詳細はIDテス ト・HN-20ラピッドの添付文書を参照して下さい。



**【問い合わせ先】

島津ダイアグノスティクス株式会社 カスタマーサポート担当 〒110-0005 東京都台東区上野 3-24-6 電話 03(5846)5707

** *【製造販売業者の氏名又は名称及び住所】

島津ダイアグノスティクス株式会社 〒110-0005 東京都台東区上野 3-24-6

電話 03(5846)5611 (代)

【貯蔵方法、有効期間】

貯蔵方法

冷所(2~10°C)に保存。

有効期間

製造後1年間。

【包装単位】

HN 試薬 100 検体用・・・・・・・ Code 06640